ANSWER 3 OF 3 WPINDEX COPYRIGHT 2004 THE THOMSON CORP on STN Ll 1989-374369 [51] WPINDEX AN DNN N1989-284963 DNC C1989-165935 New medical material - comprises soluble collagen prod. with high mol. TΙ materials e.g. polyethylene, etc. crosslinked with mono saccharide(s). DC A96 D22 P34 (NIHA-N) NIPPON HAM KK PA CYC PΙ JP 01280465 A 19891110 (198951)* <--B2 19970507 (199723) 5 A61L027-00 JP 2607266 JP 01280465 A JP 1988-109552 19880502; JP 2607266 B2 JP 1988-109552 ADT FDT JP 2607266 B2 Previous Publ. JP 01280465 PRAI JP 1988-109552 19880502 A61L017-00; A61L027-00; A61L029-00 ICM A61L027-00 ICS A61L017-00; A61L029-00 JP 01280465 A UPAB: 19930923 AB New medical material comprises soluble collagen partially or totally crosslinked with monosaccharides. Collagen is simple or cpd. prod. with insol collagen or other high mol. materials. Pref. reinforcing high mol. materials are e.g., polyethylene, natural, silicone, polyurethane, polypropylene, and polyester. Monosaccharides are e.g., aldoses, ketoses, and their phosphoric esters. Cr6sslinking is conducted by adding monosaccharides to aqueous solution of soluble collagen and allowing to ordinary temperature-50 deg. C. Insol. collagen is obtd., e.g., by defatting of animal corium tissues followed by extraction with buffer solution of citric acid and dialysis. USE/ADVANTAGE - Crosslinked collagen is safe to body due to nontoxicity of monosaccharides. Crosslinking is feasible by simpler procedures under milder conditions. Even excessive treatment cannot impair biocompatibility. Crosslinking method achieves incompatible high flexibility and high strength, especially good strength under wet conditions, facilitating suturing operations. 0/0. CPI GMPI FS FA MC CPI: A03-C01; A12-V03; D09-D

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

平1-280465

®Int. Cl. ⁴	識別記号	庁内整理番号	④公開	平成1年(198	9)11月10日
A 61 L 27/00 17/00 27/00 29/00		V-6971-4C 6971-4C Q-6971-4C T-6971-4C審査請求	未請求	請求項の数	1	(全5頁)

②発明の名称 医用材料

②特 願 昭63-109552

@出 願 昭63(1988)5月2日

O 7:			-	_			Atl.	京都府京都市右京区山ノ内宮前町7番地	サイラ合動が6
⑫発	明	省	夏	E	3		微	京都府京都中石京区山ノ内呂町町(田地	7 1 7 2 10400
個発	明	者	清	水	I	慶	彦	京都府宇治市木幡御蔵山39-676	
⑫発	明	者	B	野		常	稔	京都府京都市左京区田中東高原町27番地	
⑫発	明	者	牧	原	1	佼	和	兵庫県加古川市平岡町新在家2-159-8	
②発	明	者	太	治	,	司	郎	大阪府池田市住吉1丁目11-6	
创出	願	人	В:	本ハ	ム株ま	七会	社	大阪府大阪市東区南本町 4 丁目47番地	
met.	ŦĐ	,	弁理	里十	鎌田	文	=		

明 粗 智

1. 発明の名称

医用材料

2. 特許請求の範囲

(1) 単独または不溶性コラーゲンもしくは他の高分子物質と組み合わせて加工される可溶性コラーゲンの一部もしくは全部を、単地類によって集損させたことを特徴する医用材料。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

この発明はコラーゲンを主要素材とする生体適合性の低れた医川材料に関するものである。

〔従来の技術〕

昨今、医療技術の進歩に伴って、医用材料に関する研究も盛んになり、合成もしくは天然の高分子物質を素材とする数多くの医用材料が提供され 使用されつつある。たとえば、各種の精液チューブ、カテーテル、手術糸、人工皮膚、人工胸膜、 人工心膜、その他症者防止膜、人工胸壁、人工気管、人工女道、人工腱、人工血管などをあげるこ とができ、生体の内外で広く検討されている。これらは各種素材を機能状、糸状、フィルム状、不 恐布状、布状、メッシュ状、スポンジ状、管状を の他の形状に成形加工し、またはさらにこれらを 通宜組み合わせて使用目的に最も合致する形状に して川いられている。これらの成形された医川材 料に生体収和性、抗凝血性、抗腐性などの概能を 向上させるため、その表面にコーティング、グラ フトなどの方法で種々な生理活性物質を複合させ る以みも見られる。

ここで、医用材料の具備すべき条件は、その使用目的、使用場所、使用期間、血液との接触の度合などによって軽度の差はあるものの、①毒性、抗原性、発感性のないこと、②生体観和性のあること、③生体使用場所以との物理的・力学的性質の相違が少ないことなどであり、さらに、特に生体内移植物については、⑤生体の自己修復能が発揮され、移植目的が連成された後に、その移植物が生体内で温和に消化吸収されるか、または生体と一体となって永久

特別平1-280465(2)

に異物感の無いことが理想であると考えられるようになってきた。そこで、多くの検討がなされた結果、各種の天然および合成両分子物質の中で、コラーゲン特に可溶化コラーゲンがこれらの素材として最も優れていることが認められている。しか育の足場ともなる反面、それだけに生体内における消化吸収性が良く、無処理のままでは生体の修復よりも先に消失したり、消失しないまでも移植短日時の間に力学の強度が低下したりする。このような欠点を除くため力学的強度のある値の合成高分子素材と複合させたり、コラーゲン自体を架構させたりして消化速度の制御が図られている。

処明者らは永年にわたってコラーゲンの医川への応川についての研究を行ない、コラーゲン特有の生体収和性を損なわずに消化速度を任意に助御でき、力学的性質も良好となる架構法について報本検討してきた。ここで、コラーゲンの保機法としては、放射線、電子線、紫外線、プラズマなど

ドは架構効果が大きいが、これを過度に使用する とコラーゲンは硬化が進み、柔軟性を失い、生体 現和性のない脆いプラスチック様の物質に変化し てしまうおそれがある。

(発明が解決しようとする課題)

による照射法、またはホルマリン、グルタールア ルデヒド、ジアルデヒド殺扮符のアルデヒド類も しくはエポキシ化合物による化学的架構法などが よく知られている。しかし、これらの方法にはそ れぞれ一長一短があり、医用材料に用いるコラー ゲンの架橋法としては満足できるものではなかっ た。たとえば、放射線、電子線の場合、原料に異 物が混入する恐れはないが、他に難点がある。す なわち、コラーゲンはこれらの放射線によって元 来分解されやすい高分子物質であり、最適照射条 件の設定が困難で、過度の照射では分解が優先し 目的を達成できない恐れがあり、ブラズマの場合 も同様である。これらと比較して紫外線の場合は 比較的温和な処理ではあるが、反面透過力が小さ く摩物の成形物に対しては辺面には打効であって も深部にはほとんど作用せず無効に近い。また、 化学的架橋法は、用いる状況の殆どが生体にとっ・ て有害な物質であるから、架構後の試料中に残留 する物質の影響を考慮する必要がある。特に、現 たH40的よくは用されているグルタールアルデヒ

以上延べたように、コラーゲンが医用材料の需材として非常に優れた性質を有しながら、生体内における消化速度が適度に制御されて、しかも、母性の全くない安全なコラーゲンからなる医用材料は提来の技術のおいては得られていないという問題点かあり、これを解決することが課題となっていた。

(課題を解決するための手段)

上記の課題を解決するために、この発明は単独 または不符性コラーゲンもしくは他の高分子物質 と組み合わせて加工される可溶性コラーゲンの一郎もしくは全郎を、単城類によって架構させた医 用材料とする手段を採用したものである。以下そ の詳細を述べる。

まず、この発明におけるコラーゲンは、古くか らよく知られた製造白質に属する物質で、哺乳類 の真皮組織などを構成する機組状蛋白質という歴 史的な狭義のコラーゲンのみを意味するものでは なく、その後判明した哺乳類のみならず鳥類、両 生期、魚類その値多くの動物にも広く分布してい

特别年1-280465(3)

る類似蛋白をも包含する広窓のコラーゲン(標係質)をいう。そして、最も現実的で有力な供給源は、居設された似類の折鮮な真皮組織であり、これを原料としてたとえば有機溶媒による抽出、放射とよびアルカリ処理、健素処理などによって混在物質を除去び上でが必要な方法、または折鮮な政と間はであったが、一定のリン酸水器ニナトリウムで通過で抽出、透析して可能性コラーゲン、中でとも呼ばれる。を領令することができる。

つぎに、この発明における不溶性コラーゲンはたとえば上記の方法によって得られる強靱な物質であり、またその他の高分子物質、たとえばポリエチレン、天然ゴム、シリコーン、ポリウレタン、ポリプロピレン、ポリエステルなどはいずれも植法用に複合される素材であり、医用材料としての

使用目的、使用場所、使用時間、血液との接触の 使合によって当然選択使用されるものであり、こ の発明においてはこれらの種類、使用量等を特に 限定するものではない。

さらに、この発明における単純類は、前記メイ ラード反応を起こし得るもの、すなわちゴラーゲ ン中の避難アミノな配徳体形成能を有する水酸基 を有する態類で、特に生体に対する安全を考慮す れば、具体的には生体中に通常単体または誘導体 として存在するペントーズ、ヘキソーズに属する アルドース、ケトーズおよびこれらのリン酸エス テルをも含めた単糖類を凝も狙ましいものとして 例示することができる。そして、これら単糖頬を 可溶性コラーゲン水溶液中に添加混合し、常温も しくは50で程度以下に加温しながら反応を進行さ せ適宜成形すればよい。この際の単語類の添加量 は反応生成物の重幅合の程度によって調節すれば よく、この添加量または単糖類の種類等によって 反応生成物の着色の程度が変るが、この発明に直 接支降を来たすものではない。

(作用)

単地類の種類、添加性を調整し、可溶性コラーゲンの架構の程度を任意に変化させることがきわめて容易であるから、この発明のコラーゲンからなる医用材料は生体内において透皮に製御された消化作用を示すことになる。

(実施份)

TH 14 1 :

可溶性コラーゲンの 1% (%は退量パーセント、以下同じ)水溶液 (pli = 3)100ml ずつを5 叫のガラス容器に分取し、内1四はそのまま (対阻品)とし、他の4個には単地類としてそれぞれリボース、グルコース、グルコース・6-リン酸塩、フラクトースを0.18 ずつ加えて溶解した。溶解後酸池したそれぞれの液を、ブラスチック製平仮容器(縦10cm、横10cm、深さ2 cm)に波延して30 C以下で通風乾燥し、厚さ約 100 mmの均一透明フィルムを切れてンモニアガス含有の空気浴中に約1時間放置し、再び通風乾燥した。各単糖類添加フィルムは纏の複類により

遺欲はあるもののすべて換資料色透明のフィルムとなった。これらのフィルムの一部を切取り、様水に浸して24時間後の重量影調度を測定したところ、第1次のような結果であった。

郎 1 女

添加糖質の種類	フィルムの位益形沿近(倍)
リポース	4.7
グリコース	1 2.3
グリコースー6-リン酸塩	9.6
フラクトース	8.2
対肌品 (無添加)	> 5 0

兴路例2:

実施例1と同様にして観無添加のコラーゲンフィルムを作製した。ついで、0.15mol、p87.4のリン放設街液に0.3molのリポースを溶解した処理液200mlを調製し、この液に約5cm平方のコラーゲン放牧を浸液し、37でに保持した。そして、第2変に示すような所定時間ごとに1枚ずつ取出し、水洗後、常温で風乾させた。実施例1と同様にして重量影響度を測定した結果は第2表のとおりであった。

特別平1-280465(4)

an 2 3t

浅淡時間(日)	フィルムの重量形別度(倍)
0	> 5 0
1	2.5
2	2.3
3	2.3
7	2.4

実施例3:

実施例 1 と同様にして作製したコラーゲンフィルムを用い、実施例 2 と同様の設街液で態(リボース)温度の異なる 6 種の処理液を調製し、それぞれの処理液に複数枚のコラーゲンフィルムを浸漬して37 でに保持した。そして第 3 裏に示すような所定時間ごとに試料を取り出し、乾燥後重量影満度を測定した。その結果は第 3 次のとおりであ

ر. ₁₈ م

リポース 過度(sol)	垃圾形式(倍)				
	24時期処理物	48時間処理物	108時間处理物		
0.005	5.5	5.2	5.1		
0.01	5.3	4.2	4.2		
0.05	4.7	3.9	3.8		
0.1	4.6	4.0	4.1		
0.2	4.4	4.2	4.2		

で選定した結果は第4変に示すとおりであり、 佐 歴 独 度では 架 橋 の 強 弱 に 余り 左 右 さ れ ず 、 温 酒 時 で は 架 橋 度 の 増 大 と 共 に 強 度 も 向 上 す る 傾 向 を 示 し た 。 ま た 、 こ れ ら の フィルム は 、 引 張 り 強 度 が 高 い の み で な く 、 柔 軟 で 韧性 に 高 み 、 生 体 却 様 中 に 移 植 す る 際 に 咳 損 し た り 、 ば 合 の 際 に 手 祈 糸 に よ る な 裂 が 生 じ た り し な か っ た 。

第 4 表

血力性神血	吃料值度 (kg/cm)	程調強度 (kg/ce)
5.3	11.8	0.54
5.2	-	0.60
4.4	14.2	1.03
4.0	9.3	1.22
2.5	9.8	155

(2) 消化試験:

架構度(影測度)の異なった数種の試料についてインピトロで消化試験を行なった。10mgの試料を消化酵業コラーゲナーゼの1010/ml、溶液(ベロナール提供液、pH7、4)5mlに浸漬して37℃に保持、固形のコラーゲンが消化されて完全に姿を消すまでの時間を計った。その結果は第5次のとおりで

实结例4:

可溶性コラーゲンの0.5%水溶液を周繋し、あらかじめ内面をプラズマ処理した培養皿80個(内径6.0cmの大型のもの20個、内径3.5cmの小型のもの60個)にそれぞれ大型のものには3ml、小型のものには1ml気を添加して充分底面に展開させた後、風乾した。その後契統例3と関係の抗濃度の異なる6種の処理液を大型のものには各15ml、小型ものには各5ml気を添加し、37でに24時間保持して処理液を除き、軽く水洗した後通風乾燥させた。これらの培養皿はインピトロ(in vitro)での知应培養以験に供した。

以上の変施例において作製した各フィルムを試料として引張り強度測定、インピトロの消化試験、培養皿による細胞培養テスト、生体組織内への理め込み試験を行なった。なお、試料の区別は向配各変施例における重量影調度(伯)で示した。

(1) フィルム (厚さ100m)の引張り強度測定:

状態片は幅 1 cm、長さ 5 cmの短册型とし、インストロン型万能試験機を用い、試験速度20cm/分

あった。

175 5 A2

虹及形形皮 (倍)	100%消化時間(時間)
>50 (未祭績物)	2 4
5	4 8
4.5	5 6
4	9 6
2.5	> 1 2 0

集橋底が増大するにつれて消化時間は延長され、 体内に移植した場合必要に応じて存在期間を調整 することが可能であると考えられた。

(3) 培養皿による細胞培養テスト:

・ 実施例4によって作製した培養皿を用い、常法 に従って繊維芽細胞(373)の培養試験を行なった。 結果は第6次のとおりである。

Ø 6 20

生 7 相 的 数	培養日数			
处門液 の数 中の15-2減度	1.0	2.5	3.5	4 .5
無添加	19	122	280	350
0.005 (mol)	18	120	286	344
0.01	19	95	239	367
0.05	19	50	134	223
0. t	13	37	53	67
0.2	14	27	20	43

特開平1-280465(5)

処理液の根據度が増加するに従い相談の生育数は減少するが高度の処理物でも相談との類和性は 消失することがない。また、広く自由に相談との 類和性を調節することが可能である。

(4) 生体組織中への埋め込み試験:

各種の処理フィルムを家畜骨部皮下組織に埋め込み組織反応などを定性的に調べた。 適常未処理のコラーゲンフィルムは移植後1週間で完全に組織と接着し、 3週間後には消化吸収されてしまうが、この発明の概で処理したコラーゲンの場合は、処理が高度になるほど組織内での残存率が高く、インビトロの消化テストと一致した。また、強い組織反応も見られず生体適合性は良好であった。 (効果)

以上この発明による医用材料は未処理コラーゲンを用いたもの、または他の方法で架橋したものに比べて、多くの利点が見出され、つぎのようにまとめることができる。すなわち、

(i) 単加類自身がコラーゲンと同様、生体内物質であり、しかも低分子化合物であるため、生

体に全く男を及ぼさず毒性、抗原性、発癌性な どを考える必要がない。

- (2) 簡単な操作、温和な条件で集機可能であり、 しかも広い範囲に渡って自由に集機の速度を制 御することができる。
- (3) 過度の処理でも生体適合性を失うことがない。
- (4) 他の保護法では実現困難であった柔軟性と 法度の保持の阿者を共に満足させることができ、 特に温調状態での強度が向上し、生体組織との 手術糸による鍵合が容易となる。

などであるから、この発明の意義はきわめて大き いといえる。

特許出願人 日本ハム株式会社

同 代理人 進 田 文 二